09456/00 WE SUI

NISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALEANMELDES O VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE LINAMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C12N 15/12, C07K 14/47, C12Q 1/68,

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

18. April 1996 (18.04.96)

WO 96/11267

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE95/01390

A1

(22) Internationales Anmeldedatum: 6. Oktober 1995 (06.10.95)

(30) Prioritätsdaten:

P 44 35 919.5

7. Oktober 1994 (07.10.94)

DF

(71) Anmelder (für Bestimmungsstaaten ausser US): **DEUTSCHES** KREBSFORSCHUNGSZENTRUM STIFTUNG DES ÖFFENTLICHEN RECHTS [DE/DE]; Im Neuenheimer Feld 280, D-69120 Heidelberg (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SCHWARZ, Elisabeth [DE/DE]; Schröderstrasse 37, D-69120 Heidelberg (DE). BARTELMANN, Manhias [LU/DE]; Steinschleifenweg 7, D-69198 Schriesheim (DE). REUTER, Marie-Stella [DE/DE]; Hans-Thoma-Strasse 8, D-69493 Hirschberg (DE).

(74) Anwalt: HUBER, Bernard; Müller-Boré & Partner, Grafinger Strasse 2, D-81671 München (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: JP. US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT,

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen

- (54) Title: DNA CODING FOR A ZINC FINGER PROTEIN, A ZINC FINGER PROTEIN AND THE USE THEREOF
- (54) Bezeichnung: ZINKFINGER-DNA, -PROTEIN UND IHRE VERWENDUNG

(57) Abstract

The invention concerns DNA coding for a zinc finger protein and a protein of this type. The invention further concerns the use of the DNA and the protein in diagnosis, therapy or gene therapy of tumors. The DNA coding for the zinc finger protein is an insert of the cDNA clone COS AP4-E1. This clone comes from a cDNA library of the cervix carcinoma cell line ME180, which contains the human papilloma virus 68 DNA, and has four zinc fingers in its exon sequences.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft eine für ein Zinkfinger-Protein codierende DNA und ein solches Protein. Femer betrifft die Erfindung die Verwendung der DNA und des Proteins in Diagnose, Therapie oder Gentherapie von Tumoren. Die Zinkfinger-Protein kodierende DNA ist ein Insert des cDNA Klons COS AP4-E1. Dieser Klon entstammt einer cDNA-Bibliothek der Cervixcarcinomzellinie ME180, die die Human Papillomvirus 68-DNA enthält, und besitzt 4 Zinkfinger in seinen Exon-Sequenzen.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	GA	Gabon	MR	
AU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich		Mauretanien
BB	Barbados	GE	Georgien	MW	Malawi
BE	Belgien	GN	Guinea	NE	Niger
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NL	Niederlande
BG	Bulgarien	HU		NO	Norwegen
BJ	Benin	IE	Ungam Irland	NZ	Neuseeland
BR	Brasilien	IT	Italien	PL	Polen
BY	Belarus			PT	Portugal
CA.	Kanada	JP V	Japan	RO	Rumlinien
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KΕ	Kenya	RU	Russische Föderation
CG.		KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CH	Kongo Schweiz	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
		KR	Republik Korea	SI	Slowenien
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakei
CM	Kamerun	LI	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tachad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TĴ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	77	
DK	Dânemark	MD	Republik Moldau	ÜA	Trinidad und Tobago Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	
FI	Finnland	ML	Mali		Vereinigte Staaten von Amerika
FR	Frankreich	MN		UZ	Usbekistan
		IATIA	Mongolei	VN	Vietnam

WO 96/11267 PCT/DE95/01390

Zinkfinger-DNA, -Protein und ihre Verwendung

Die Erfindung betrifft eine für ein Zinkfinger-Protein codierende DNA und ein solches Protein. Ferner betrifft die Erfindung die Verwendung der DNA und des Proteins.

Die Umwandlung von normalen Zellen in Tumorzellen vollzieht sich in mehreren Teilschritten, bei denen es zu Veränderungen zellulärer Gene oder zum Erwerb viraler Onkogene kommt. Veränderungen zellulärer Gene umfassen die Aktivierung von Proto-Onkogenen durch Mutation, Genamplifikation, Überexpression oder Chromosomen-Translokationen sowie die Inaktivierung von Tumorsuppressorgenen durch Mutation oder Deletion.

Verschiedene Gene, deren Veränderungen bei der Tumorentstehung von Bedeutung sind, konnten bislang identifiziert werden (vgl. Übersichtsartikel: Bishop, J.M., Cell 64 (1991), 235-248). Die Produkte solcher Gene haben verschiedene Funktionen. Sie wirken z.B. als Transkriptionsregulatoren, als Glieder unterschiedlicher Signaltransduktionsketten, wie Wachstumsfaktoren, Wachstumsfaktorrezeptoren oder Proteinkinasen, bzw. als Aktivatoren oder Inhibitoren der Zellteilung.

Beispiele von Transkriptionsregulatoren sind Zinkfinger-Proteine. Diese Proteine besitzen charakteristische, zwei Cystein- und zwei Histidinreste enthaltende Strukturen, die so zueinander positioniert sind, daß sie ein Zinkatom binden. Zinkfinger-Proteine sind DNA-bindende Proteine. Ein Beispiel für Zinkfinger-Proteine ist das Produkt des Wilms-Tumorsuppressorgen WT1, dessen Verlust bei der Entstehung von Wilms-Nierentumoren eine wesentliche Rolle spielt.

Bis heute sind noch nicht alle an Tumorentstehung und -wachstum beteiligten Gene bzw. Genprodukte bekannt. Eine Tumordiagnose bzw. -therapie ist daher bisher nur begrenzt möglich.

Der vorliegenden Erfindung liegt somit die Aufgabe zugrunde, ein Mittel bereitzustellen, mit dem Tumordiagnose bzw. -therapie umfassender betrieben werden kann.

Erfindungsgemäß wird dies durch die Gegenstände in den Patentansprüchen erreicht.

Gegenstand der Erfindung ist somit eine für ein Zinkfinger-Protein codierende DNA, die umfaßt:

- (a) die DNA der Nukleotide 446-1476 von Fig. 1 oder einen Teil davon,
- (b) eine mit der DNA von (a) hybridisierende DNA, oder
- (c) eine mit der DNA von (a) oder (b) über den degenerierten genetischen Code verwandte DNA.

Der Ausdruck "hybridisierende DNA" weist auf eine DNA hin, die unter üblichen Bedingungen, insbesondere bei 20°C unter dem Schmelzpunkt der DNA, mit einer DNA von (a) hybridisiert.

Fig. 1 zeigt das Insert des cDNA Klons COS AP4-E1. Dieser Klon entstammt einer cDNA-Bibliothek der Cervixcarcinomzellinie ME 180 (vgl. Reuter, M.S. et al., J. Virol. 65 (1991), 5564-5568). Diese Zellinie enthält die Human Papillomvirus 68-DNA (HPV 68-DNA) stabil integriert. Der Klon COS AP4-E1 enthält zwischen den Nukleotiden 1-21 HPV 68-DNA. Ferner enthält er zwischen den Nukleotiden 22-1476 zelluläre Sequenzen, wobei diese zwischen den Nukleotiden 446-1476 Exon-Sequenzen eines Zinkfinger-Gens sind. Die Exon-Sequenzen codieren für 4 Zinkfinger: Zinkfinger 1:1130-1191, Zinkfinger 2: 1214-1275, Zinkfinger 3: 1298-1360, Zinkfinger 4:1382-1432. Der Klon COS AP4-E1 wurde bei der DSM (Deutsche Sammlung von Mikroorganismen und Zellkulturen unter DSM 9450 am 30. September 1994 hinterlegt.

Vorstehende Insert-DNA, insbesondere zwischen den Nukleotiden 446-1476, kann Teil einer für ein vollständiges Zinkfinger-Protein codierenden DNA sein. Eine solche DNA und das durch sie codierte Zinkfinger-Protein sind somit auch Gegenstand der Erfindung.

Die Bereitstellung einer für vorstehendes Zinkfinger-Protein codierenden DNA

WO 96/11267 PCT/DE95/01390

-3-

erfolgt in üblicher Weise. Beispielhaft wird die Insert-DNA von COS AP4-E1, insbesondere die DNA zwischen den Nukleotiden 446-1476, als Sonde zur Hybridisierung einer allgemein erhältlichen cDNA-Bibliothek aus Leber, Gehirn, Plazenta oder Muskel, vorzugsweise Leber, verwendet. Auch kann eine cDNA-Bibliothek aus Blutzellen oder HeLa-Zellen verwendet werden. Die genannten Gewebe und Zellen enthalten ausreichend RNA-Transkripte, die mit der Insert-DNA von COS AP4-E1, insbesondere der DNA zwischen den Nukleotiden 446-1476 hybridisieren (vgl. Fig. 2). Erhaltene Klone werden einer Sequenzierung unterzogen und ausgehend von der Insert-DNA von COS AP4-E1, insbesondere der DNA zwischen den Nukleotiden 446-1476, wird die ein vorstehendes Zinkfinger-Protein codierende DNA bestimmt.

Des weiteren eignet sich die Insert-DNA von COS AP4-E1, insbesondere die DNA zwischen den Nukleotiden 446-1476, und ganz besonders die DNA zwischen den Nukleotiden 1240-1476, zur Identifizierung einer genomischen für vorstehendes Zinkfinger-Protein codierenden DNA. Hierzu wird die entsprechende DNA von COS AP4-E1, z.B. die DNA zwischen den Nukleotiden 1240-1476, als Sonde zur Hybridisierung einer genomischen DNA-Bibliothek verwendet. Eine solche kann aus den vorstehend genannten Geweben und Zellen erstellt sein.

Erfindungsgemäß wird der Klon COS 1 APM erhalten. Seine Insert-DNA enthält in einem 5,5 kb großen Sacl-Fragment die zur verwendeten Sonde, z.B. der DNA zwischen den Nukleotiden 1240-1476, entsprechende DNA. In den Figuren 3 und 4 ist diese DNA von COS 1 APM zwischen den Nukleotiden 256-492 präsentiert. Der Klon COS 1 APM wurde bei der DSM unter DSM 9462 am 07.10.1994 hinterlegt. Gegenstand der Erfindung ist somit auch eine genomische, das vorstehende Zinkfinger-Protein codierende DNA sowie das durch sie codierte Protein.

Erfindungsgemäß kann vorstehende für das Zinkfinger-Protein codierende DNA in einem Vektor bzw. Expressionsvektor vorliegen. Beispiele solcher sind dem Fachmann bekannt. Im Falle eines Expressionsvektors für E. coli sind dies z.B. pGE-MEX, pUC-Derivate und pGEX-2T. Für die Expression in Hefe sind z.B. pY100 und Ycpad1 zu nennen, während für die Expression in tierischen Zellen z.B. pKCR, pEF-

BOS, cDM8 und pCEV4, anzugeben sind. Der Fachmann kennt geeignete Zellen, um vorstehende, in einem Expressionsvektor vorliegende DNA zu exprimieren. Beispiele solcher Zellen umfassen die E.coli-Stämme HB101, DH1, x1776, JM101 und JM 109, den Hefe-Stamm Saccharomyces cerevisiae und die tierischen Zellen L, 3T3, FM3A, CH0, COS, Vero, und HeLa. Der Fachmann weiß, in welcher Weise vorstehende DNA in einen Expressionsvektor inseriert werden muß. Ihm ist auch bekannt, daß vorstehende cDNA in E.coli, Hefe oder tierischen Zellen exprimiert werden kann, während vorstehende genomische DNA nur in tierischen Zellen zu exprimieren ist. Des weiteren kennt der Fachmann Bedingungen, transformierte bzw. transfizierte Zellen zu kultivieren. Auch sind ihm Verfahren bekannt, das exprimierte Zinkfinger-Protein zu isolieren und zu reinigen. Ein vorstehendes, rekombinant hergestelltes Zinkfinger-Protein ist somit auch Gegenstand der Erfindung.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein gegen ein vorstehendes Zinkfinger-Protein gerichteter Antikörper. Die Herstellung eines solchen erfolgt in üblicher Weise. Beispielsweise wird hierzu das Zinkfinger-Protein in BALB/c-Mäuse subcutan injiziert. Diese Injektion wird im Abstand von jeweils 3 Wochen wiederholt. Etwa 2 Wochen nach der letzten Injektion wird das den Antikörper enthaltende Serum isoliert und in üblicher Weise getestet.

In bevorzugter Ausführungsform ist der Antikörper ein monoklonaler Antikörper. Zu seiner Herstellung werden nach vorstehender vierten Injektion den Mäusen Milzzellen entnommen und diese in üblicher Weise mit Myelomzellen fusioniert. Die weitere Klonierung erfolgt ebenso nach bekannten Verfahren.

Die vorliegende Erfindung stellt eine bisher nicht gekannte Zinkfinger-DNA sowie ein durch sie codiertes Zinkfinger-Protein bereit. Die erfindungsgemäße DNA eignet sich als Sonde für diagnostische Zwecke. Darüberhinaus kann sie in einem dem Fachmann bekannten Expressionsvektor zur Gentherapie eingesetzt werden. Das erfindungsgemäße Protein eignet sich ebenfalls für therapeutische Zwecke. Hierzu kann es in einer üblichen pharmazeutischen Zusammensetzung verabreicht werden.

Des weiteren stellt die vorliegende Erfindung gegen das vorstehende Protein gerichtete Antikörper bereit. Diese eignen sich bestens zu diagnostischen Zwekken.

Somit liefert die vorliegende Erfindung neue Mittel zur Diagnose und Therapie von mit der erfindungsgemäßen DNA und dem durch sie codierten Protein zusammenhängenden Erkrankungen, insbesondere von Tumorerkrankungen.

Kurze Beschreibung der Zeichnung:

- Fig. 1 zeigt die Insert-cDNA des Klons COS AP4-E1,
- Fig. 2 zeigt die Hybridisierung von PolyA⁺RNA aus verschiedenen Zellen mit der DNA zwischen den Nukleotiden 1240-1476 von COS AP4-E1,
- Fig. 3 zeigt eine Teilsequenz der genomischen Insert-DNA des Klons COS 1 APM, und
- Fig. 4 zeigt den Vergleich der DNA zwischen den Nukleotiden 1240-1476 von Klon COS AP4-E1 und der DNA zwischen den Nukleotiden 256-492 von Klon COS 1 APM.

Die Erfindung wird durch das folgende Beispiel erläutert.

Beispiel: Herstellung einer erfindungsgemäßen Zinkfinger-DNA

Eine aus HeLa-Zellen erstellte λ cDNA-Bibliothek wird einem üblichen Hybridisierungsverfahren unterzogen. Hierzu werden die durch Infektion der Bakterien erhaltenen Phagenplaques mit dem 32 p-markierten DNA-Insert des Klons COS AP4-E1, insbesondere der DNA zwischen den Nukleotiden 1240-1476 (vgl. Fig. 1), inkubiert. Es wird eine Hybridisierung mit einzelnen Phagenplaques erhalten. Aus diesen wird die Phagen-DNA isoliert und mit EcoRI gespalten. Die erhaltenen Fragmente werden in einem 0,5%igen Agarosegel elektrophoretisch aufgetrennt. Das Agarosegel wird einem üblichen Blotting-Verfahren unterzogen, wodurch die DNA aus dem Agarosegel auf eine Nitrozellulosemembran übertragen wird. Diese

wird in ein Hybridisierungsverfahren eingesetzt, in dem die entsprechende DNA des DNA-Inserts von Klon COS AP4-E1 als ³²p-markierte Probe verwendet wird. Es wird eine Hybridisierung mit einzelnen DNA-Fragmenten erhalten. Diese werden isoliert und in einem mit EcoRl gespaltenen, dephosphorylierten Plasmid-Vektor, z.B. pBluescript, kloniert. Einzelne Klone werden analysiert, und durch Restriktionsspaltungen sowie Sequenzierung wird ein eine erfindungsgemäße Zinkfinger-DNA enthaltender Klon identifiziert.

Patentansprüche

- DNA, codierend f
 ür ein Zinkfinger-Protein, wobei die DNA umfaßt:
 - (a) die DNA der Nukleotide 446 1476 von Fig. 1 oder einen Teil davon,
 - (b) eine mit der DNA von (a) hybridisierende DNA, oder
 - (c) eine mit der DNA von (a) oder (b) über den degenerierten genetischen Code verwandte DNA.
- DNA nach Anspruch 1, nämlich die DNA der Nukleotide 256 492 von Fig.
 3.
- 3. Protein, codiert durch die DNA nach Anspruch 1 oder 2.
- 4. Expressionsplasmid, umfassend eine für das Protein nach Anspruch 3 codierende DNA.
- 5. Transformante, enthaltend den Expressionsplasmid nach Anspruch 4.
- 6. Verfahren zur Herstellung des Proteins nach Anspruch 3, umfassend die Kultivierung der Transformante nach Anspruch 5 unter geeigneten Bedingungen.
- 7. Verwendung der DNA nach Anspruch 1 oder 2 als Reagens zur Diagnose und/oder Therapie.
- 8. Verwendung des Proteins nach Anspruch 3 als Reagens zur Therapie.

Fig. 1 cDNA-Insert des Klons COS AP4-El

	. 1	ct	gcaa 	10 tggd	caat	tgt	gaag	igge:	tct	30 30	+	gaa	cate	gge	caat	50 gaça		atgag	st
		ga	cgtt	acco	gtta	acac	ttc	ccg	aga	ccg:	act	ctt	gtac	t	gtta	ctgt	aact	atgag actc	-+ 60 Ja
	61	cat	ttgg	70 catt	cccti	tccc	caa	ccac	ago	90 agt	gaç	ggto	cctg	ıtgo	agc	110 ctca		gcaac	:g
		gta	acco	gtaa:	gggaa	aggg	gtt	ggtg	tcg	tca	cto	caç	gac	acq	teg	+ gagt	tact	gcaac cgttg	+ 120
12	21	gca	cgat	130 .ggcd	tgct	gtgi	gac	gtg	ctc	50 ctg	gtg 	gtg	cag	gag	cago	170 Jagta	itogo	Jaccc:	a _.
		cgt	gcta	ccgg	racga	caca	ctg	cac	gag	gac	cac	cac	gted	etc	gtcc	tcat	agco	tgggt	180
18		ccg	etcc	190 gtcc +-	tggc	tgcc	tgC:	aGc#	21 Aagt	act	itca	aaga	aagc	ttt	tca	230 cagc	cggc	accct	
		gged			accga	acgg	acGi	tCgI	`tca	tga	agt	tct	tcg	aaa	agt	gtcg	gccg	+ tggga	240
241	1 .	agcc	agcc	:50 :agco :-+	ctac	gtc	tatg	raga	27 tcg	act	ttg	tcc	acc1	tga	Ggct	290 :ctg	getge	tatc	200
		ccgg			ggatg	caga	atac	tct	agc [.]	tga	aac	agg	tgga	acto	Coga	gaco	gacç	atag	300
301		etgg:	agtt	10 cgcc -+	taca 	cctc	cac	Gcto	33(acc	ato	caco	ege:	tggc -+	aat	gtc	50 aagc -+	acat	cctc	360
	-		37		atgt	yyay	grg	- , ,	, -99	, cay	įtg	gega	aceg	tta	cag	ttcg	tgta	ggag	
361	a - t	acgo tgcG	agco	agg:	atgct tacga	gga +.	gato ctag	cag	390 tgc + acg	atC	gtg cac	aac : ttg	gtg: +	tgc 	ctg	lo gagat -+ :tcta	cato igtac	ggag +	420
421	C (etgg	43 9999	gacç	19999	ggag	ıgag	gato	450 gaca	aago	gag	gacı	gatg	acg	47 Jacg	acga	agat	gat +	480
	, J:	, 400	,	cigo	cccc	CCEC	ctc	ctac M	etgt T	R	R	tgo T	etac M	tga T	tgc T	tgct T K	tcta M	cta M	
481	ct	acta	ctco	agg.	acgaa tgctt	ctc	TCC	agg 	too	++~		+ +		atg	+	tga1		+	540
			550		r K	•••	•	51	70	. .	ĸ	К	R F	1 .	r M	M	T	R	
												-		•	_		_	_	

ERSATZBLATT

2/6

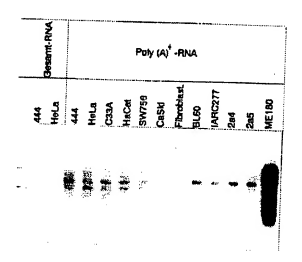
Fig. 1 (Fortsetzung I)

	ctCCTgaaaCgactggttcttttgaaCggactggggttctgtagtcgacggtggtttcg RTLLTKKTCLTPRTSAATKA	
601	610 630 650 cettecaagacagacateteacagagaaggcetatteagacacececagGgactteect	,
	ggaaggttctgtctggtagagtgtctcttccggataagtctgtgggggtcCctgaaggga LPRQTISQRRPIQTPPGTSL	6
661	670 690 710 gactcttccaggctggcagtcctggccatctgggggtgatccgggacttctccatcgaat	7
	ctgagaaggtccgaccgtcaggaccggtagaccccactaggccctgaagaggtagctta T L P G W Q S W P S G G D P G L L H R I	7
721	730 750 770 ctctgctaagggagaacctgtaccccaaggccaacatccccgacagagaccctccttgtc	-
,	gagacgattccctcttggacatggggttccggttgtaggggctgtctctgggaggaacag S A K G E P V P Q G Q H P R Q R P S L S	78
	790 B10 B30 tccattCgccccggacttctttccacacctctggccaggggacttcgCtgccca	
. 81	aggtaaGcggggcctgaagaaaggtgtggagaccggtcccctgaagcCacggaaacgggt PFAPDFFPHLWPGDFGAFAQ	84
41	850 870 890 gctgcctGAgCagcCcatggacagtgggccactggatctggtcatcaagaatcggaagat	
41	cgacggaCTcGtcgGgtacctgtcacccggtgacctagaccagtagttcttagccttcta L P E Q P M D S G P L D L V I K N R K I	30
	910 930 950 caAggaggaggaggaggagctgccccacccccaccgccacccttccctaatgactt	
01	gtTcctcctcctcctcctcctcgacggggtggggtgggggtgggaagggattactgaa K E E E K E E L P P P P P P P P P P P P P P P P P	
	970 990 1010 cttcaaggacatgttccctgacctgccgggggggcctctgggaCccatcaaggcggagaa	
51	970 990 1010	02

Fig. 1 (Fortsetzung II)

. 1081	1090 1110 1130 ctggcccctggtagaagaGCgcaagctgaagcccaaggcctctcagcagtgccccatctg	
1001	gaccggggaccatcttctCGcgttcgacttcgggttccggagagtcgtcacggggtagac W P L V E E R K L K P K A S Q Q C P I C	1140
1141	1150 1170 1190 ccacaaagtcatcatGggggccgAgaaCGtgccgcAgcacatgaggaCccataccgggga 1	
	ggtgtttcagtagtaCccccggcTcttGCacggcgTcgtgtactcctGggtatggcccct H K V I M G A E N V P Q H M R T H T G E	1200
1201	1210 1230 1250 gaagccatacatgtgcaccatctgcgaggtccgcttcaccaggcagg	260
	cttcggtatgtacacgtggtagacgctccaggcgaagtggtccgtcc	Ctgttcgactttta
1261	1270 1290 1310 ccacatgcggaagcacacaggggagcggccctacctgtgcatccactgcaacgcCaagtt+	ccctacctgtgcatccactgcaacgcCaagtt
	ggtgtacgccttcgtgtgtcccctcgccgggatggacacgtaggtgacgttgcgGttcaa H M R K H T G E R P Y L C I H C N A K F	320
1321	1330 1350 1370 cgtgcacaactacgacctcaagaaccacatgcgcatccacacgggcgtgcggccctacca	
	gcacgtgttgatgctggagttcttggtgtacgcgtaggtgtgcccgcacgccgggatggt V H N Y D L K N H M R I H T G V R P Y Q	380
1381	1390 1410 1430 gtgcgagttctgctacaagagcttcacgcgctctgaccacctgcaccgccacatcaagcg	4.0
2002	cacgctcaagacgatgttctcgaagtgcgcgagactggtggacgtggcggtgtagttcgc C E F C Y K S F T R S D H L H R H I K R	40
1441	1450 1470 ccagagetgeegeatggeacgeecegaeggeege	
	ggtctcgacggcgtaccgtgcggctgcgccggcg Q S C R M A R P D A A	

Fig.2 Hybridisierung von PolyA+RNA aus verschiedenen Zellen mit der DNA zwischen den Nukleatiden 1240-1476 von COS AP4-El



444: nicht tumorigene HeLa x Fibroblasten-Hybridzellinie

Hela: HPV18 positive Zervixkarzinomzellinie C33A: HPV-negative Zervixkarzinomzellinie

HaCaT: spontan transformierte Vorhaut-Keratinozyten-Zellinie, HPV-negativ

SW756: HPV18-positive Zervixkarzinomzellinie CaSki: HPV16-positive Zervixkarzinomzellinie Fibroblast: humane epitheliale Lungenfibroplasten

BL60: EBV-positive Burkitt's Lymphomzellinie

277: spontan transformierte lymphoblastoide Zellinie 2a4 und 2a5: nicht tumorigene BL60 x 277 Hybridzellinie

	Fig. 3 T	eilsequenz	z der genomisch	en Insert-DNA	des Klons COS 1 A	PM
1	GAGCTCGG	-+	++	TGGGGCTTTCAGG	50 GACACTGCTTTTTCCG	-+ 6
	CTCGAGCC	CATATTTTC	CTCAAACCCCCTC	ACCCCGAAAGTCC	TGTGACGAAAAAGGC	GT
61	TCCCTTTA	70 ATCCAGGTG	90 AGTAACCATACCT 	GTCTAAGGTGGGG	110 CAGCAGTTGAGGGTAG	
-	AGGGAAATT	AGGTCCAC	TCATTGGTATGGA	CAGATTCCACCCC	GTCGTCAACTCCCATC	+ 1 T
121	TCTAGCATG	0 AGACCTAT	150 TTCTGGGGTTTGA		170 GGGAGCCTCGGCTGGT	
		TCTGGATA	AAGACCCCAAACT	JAGGTACCGTCAT	CCCTCGGAGCCGACCA	+ 1
181	CTGGAGAAA	0 GGGGGAGC <i>I</i>	Aaaggttaggaat	rggctcctggtgt	TCCCTGCGGACTGACC	
101	GACCTCTTT	CCCCCTCGT	TTTTCCAATCCTT	CCGAGGACCACA!	AGGGACGCCTGACTGG	+ 24 G
241	25 CCAGTCTCT	-			290 CGGAAGCACACAGGGG	
241	GGTCAGAGA	CGTAACGTC	CGTCCTGTTCGAC		GCCTTCGTGTGTCCCC	+ 30 r
301		CTGTGCAT	330 CCACTGCAACGCC		350 ACTACGACCTCAAGAA	
301					TGATGCTGGAGTTCTT	- 36
361	370 CCACATGCG	CATCCACAC	390 GGGCGTGCGGCCC	TACCAGTGCGAGT	410 TCTGCTACAAGAGCTT	. 42.
					AGACGATGTTCTCGAA	
421		GACCACCT			470 GCCGCATGGCACGCCC	
					++ CGGCGTACCGTGCGGG	
481	490 CGACGCGGCC	GC 492				

Fig. 4 Vergleich der DNA zwischen den Nukleotiden 1240-1476 von Klon COS AP4-El und der DNA zwischen den Nukleotiden 256-492 von Klon COS 1 APM

256	CAGGCAGGACAAGCTGAAAATCCACATGCGGAAGCACACAGGGGAGCGGG	
1240	- ' ' ' ' ' '	
306	CCTACCTGTGCATCCACTGCAACGCCAAGTTCGTGCACAACTACGACCTC	355
1290	cctacctgtgcatccactgcaacgcCaagttcgtgcacaactacgacctc	
		1339
	AAGAACCACATGCGCATCCACACGGGCGTGCGGCCCTACCAGTGCGAGTT	405
1340	aagaaccacatgcgcatccacacgggcgtgcggccctaccagtgcgagtt	1389
406	CTGCTACAAGAGCTTCACGCGCTCTGACCACCTGCACCGCCACATCAAGC	455
	ctgctacaagagcttcacgcgctctgaccaccacctgaccacctgaccacctgaccacctgaccacctgaccacctgaccacctgaccacctgaccaccacctgaccaccacctgaccaccacctgaccaccaccaccaccaccaccaccaccaccaccaccacc	
	•	1439
456	GCCAGAGCTGCCGCATGGCACGCCCCGACGCGCCGC 492	

PCT/DE 95/01390

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 C12N15/12 C07K14 CO7K14/47 C12Q1/68 A61K38/17 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 C12N C07K C120 A61K Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category * Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Α J. VIROLOGY, 1-8 vol. 65, no. 10, October 1991 pages 5564-5568, REUTER ET AL. 'Characterization of a novel human papillomavirus DNA in the cervical carcinoma cell line ME180' cited in the application see the whole document Α EP,A,O 449 170 (BEHRINGWERKE) 2 October 1-8 see the whole document -/--Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance cited to understand the principle or theory underlying the invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention filing date cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means ments, such combination being obvious to a person skilled document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed in the art. "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 2 1 03 96 22 February 1996 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Ripswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Gac, G Fax: (+31-70) 340-3016

Intern: al Application No
PCT/DE 95/01390

" (Ca	DOCUMENTS CONSIDERED TO BE DESTRUCTED	PCT/DE 95/01390			
ategory	cition) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
Ą	NUCLEIC ACIDS RES., vol. 21, no. 17, 1993 page 4152 OLGIVIE ET AL. 'Sequence divergence of a TFIIIA-type zinc finger protein from fish	1-3			
	ovarian tissue' see the whole document PROC. NATL ACAD. SCI., vol. 91, no. 20, 27 September 1994 pages 9372-9376, GALERA ET AL. 'c-Krox, a transcriptional regulator of type I collagen gene expression, is preferentially expressed in skin' see the whole document	1-6			

. 2

International application No.

PCT/DE95/01390 Remark: Although claims 7 and 8 relate to treatment of the human/animal body (PCT Art. 17.2.a)i) and Rule 39.2.iv), methods for treatment of the human or animal body by surgery or therapy, as well as diagnostic methods) search took place and was based on the mentioned effects of the compound/composition.

.comation on patent family members

Intern: hal Application No PCT/DE 95/01390

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
EP-A-449170	02-10-91	DE-A- AU-B- CA-A- JP-A-	4010237 7387291 2039359 7051068	02-10-91 03-10-91 01-10-91 28-02-95	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern. aler Aktenzeichen
PCT/DE 95/01390

a. klassifizierung des anmeldungsgegenstande IPK 6 C12N15/12 C07K14/47 C1 C1201/68 A61K38/17 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 6 C12N C07K C12Q A61K Recherchierte aber nicht zum Mindestprufstoff gehorende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, sowat erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. J. VIROLOGY, 1-8 Bd. 65, Nr. 10, Oktober 1991 Seiten 5564-5568. REUTER ET AL. 'Characterization of a novel human papillomavirus DNA in the cervical carcinoma cell line ME180' in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument A EP.A.0 449 170 (BEHRINGWERKE) 2.0ktober 1 - 8siehe das ganze Dokument Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu X Siehe Anhang Patentiamilie Х * Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der 'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theone angegeben ist 'E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Ammeldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindu kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tängkeit beruhend betrachtet werden Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweiselhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbenicht genannten Veröffentlichung belegt werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit berühend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) Veröffentlichung, die sich auf eine mundliche Offenbarung. Veröffentlichung, die vor dem internationalen Ahmeildedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 22.Februar 1996 2 1. 03.96 Name und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europaisches Patentami, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Ripwijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax (+31-70) 340-3016 Gac, G

2

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern ales Aktenzeichen
PCT/DE 95/01390

		PCT/DE 9	5/01390
	ng) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategone"	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	enden Tale	Betr. Anspruch Nr.
A	NUCLEIC ACIDS RES., Bd. 21, Nr. 17, 1993 Seite 4152 OLGIVIE ET AL. 'Sequence divergence of a TFIIIA-type zinc finger protein from fish ovarian tissue' siehe das ganze Dokument		1-3
	PROC. NATL ACAD. SCI., Bd. 91, Nr. 20, 27. September 1994 Seiten 9372-9376, GALERA ET AL. 'c-Krox, a transcriptional regulator of type I collagen gene expression, is preferentially expressed in skin' siehe das ganze Dokument		1-6
	, and the second	-	
	,		
			÷.

2

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

Bemerkung: Obwohl die Ansprüche 7,8 sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen Körpers (Diagnostizierverfahren, das am menschlichen/tierischen Körper vorgenommen wird), beziehen (PCT Artikel 17.2.a)i) und Regel 39.2.iv), wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

nationales Aktenzeichen

PCT/DE95/01390

Feld I	Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 1 auf Blatt 1)
Gemäß	Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
ı. 🕱	Ansprüche Nr. 7,8 weil Sie sich auf Gegenstande beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich siehe Anlage
2.	Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3.	Anspruche Nr. weil es sich dabei um abhangige Anspruche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II	Bemerkungen bei mangeinder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Die inter	nauonale Recherchenbehorde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
ι. 🔲	Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Anspruche der internationalen Anmeldung.
	Da für alle recherchierbaren Anspruche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusatzliche Recherchengebuhr gerechtferugt hatte, hat die Internationale Recherchenbehorde rucht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
— i	Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden sind, namlich auf die Ansprüche Nr.
	Der Anmelder hat die erforderlichen zusatzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recher- chenbericht beschrankt sich daher auf die in den Anspruchen zuerst erwahnte Erfindung; diese ist in folgenden Anspruchen er- aßt:
Bemerkun	gen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. Die Zahlung zusätzlicher Gebühren erfolgte ohne Widerspruch.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT -

Angaben zu Veröffentlichung...... die zur seiben Patentfamilie gehoren

Intern. ales Aktenzeichen
PCT/DE 95/01390

Im Recherchenbericht	Datum der	Mitglied(er) der		Datum der	
ngeführtes Patentdokument	Veröffentlichung	Patentfamilie		Veröffentlichung	
EP-A-449170	02-10-91	DE-A- AU-B- CA-A- JP-A-	4010237 7387291 2039359 7051068	02-10-91 03-10-91 01-10-91 28-02-95	

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patenthmike)(Juli 1992)